PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-329496

(43)Date of publication of application: 30.11.1999

(51)Int.Cl.

H01M 10/40

(21)Application number: 11-066663

(71)Applicant: MITSUI CHEM INC

(22)Date of filing:

12.03.1999

(72)Inventor: HAYASHI TAKASHI

HIBARA AKIO TAN HIROAKI

(30)Priority

Priority number: 10 60951

Priority date: 12.03.1998

Priority country: JP

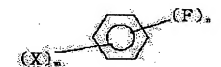
(54) NONAQUEOUS ELECTROLYTE NONAQUEOUS SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a nonaqueous

electrolyte excellent in safety.

SOLUTION: This nonaqueous electrolyte comprises a nonaqueous solvent including a fluorine-containing aromatic compound having a fluorine atom and an aromatic ring, and an electrolyte. The fluorine-containing aromatic compound is at least one kind of compound expressed by a general formula. (In the formula, X is a hydrocarbon group having the number of carbon atoms of 1 to 10, or a group cont. carbon atoms and at least one kind selected from an oxygen atom, a sulfur atom, a nitrogen atom, a phosphorus atom, and fluorine atom, (n) is an integer of 1 to 5, (m) is an integer of 0 to 3, and m+n≤6.).



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

27.05.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] Nonaqueous electrolyte characterized by consisting of a non-aqueous solvent containing the fluorine content aromatic compound which has a fluorine atom and an aromatic series ring, and an electrolyte.

[Claim 2] Nonaqueous electrolyte according to claim 1 to which said fluorine content aromatic compound is characterized by being a kind of compound expressed with the following general formula [1] at least.

[Formula 1]

(X shows among a formula the radical containing at least one sort chosen from the hydrocarbon group or the oxygen atom, the sulfur atom, the nitrogen atom, the Lynn atom, and fluorine atom of carbon numbers 1-10, and a carbon atom, n is the integer of 1-5, and m is the integer of 0-3 and is $m+n \le 6$.)

[Claim 3] Nonaqueous electrolyte according to claim 1 or 2 to which said non-aqueous solvent is characterized by including annular carbonate and/or chain-like carbonate.

[Claim 4] Nonaqueous electrolyte according to claim 3 characterized by for annular carbonate being the carbonate compound with which a carbon number contains the alkylene group of 2-5, and chain-like carbonate being the carbonate compound with which a carbon number contains the hydrocarbon group of 1-5.

[Claim 5] An electrolyte is LiPF6, LiBF4, LiOSO two R1, and [Formula 2].

$$SO_2R^2$$
 SO_2R^4 $SO_2OCH_2R^7$
 LiN $LiC-SO_2R^5$ LiN $SO_2OCH_2R^8$ $SO_2OCH_2R^8$

It is nonaqueous electrolyte according to claim 1 to 4 characterized by being at least one sort chosen out of (differing among the formula even if R1-R8 are mutually the same, and being the perfluoroalkyl radical of carbon numbers 1-6).

[Claim 6] The nonaqueous electrolyte rechargeable battery which consists of a negative electrode containing a metal lithium, a lithium content alloy, the carbon material in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, the tin oxide in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, the silicon in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, or the titanium oxide in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, and a positive electrode which contains the multiple oxide of a lithium and transition metals as positive active material as nonaqueous electrolyte according to claim 1 to 5 and a negative-electrode active material.

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2,**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention] This invention relates to the nonaqueous electrolyte which can offer the nonaqueous electrolyte rechargeable battery which was excellent in safety and was excellent in the charge-and-discharge property in more detail about the nonaqueous electrolyte containing a fluorine content aromatic compound.

[0002] Moreover, this invention relates to the nonaqueous electrolyte rechargeable battery containing such nonaqueous electrolyte.

[0003]

[Background of the Invention] In recent years, the rechargeable battery using oxidation / reduction reaction of alkali metal is studied briskly. Especially the cell that used the carbon material in which the dope and dedope of a lithium ion are possible for the negative electrode, and used the multiple oxide of a lithium and a metal for the positive electrode was called the lithium ion battery, and small and lightweight, since the energy density is high, the field of the invention has expanded it quickly. By the way, while new portable electronic equipment, such as a camcorder/movie, a cellular phone, and a laptop computer, appears one after another, in order to attain the further improvement in functional of such portable electronic equipment, an energy density is raised to a lithium ion battery, or it is expected the improvement in the engine performance of enlarging the discharge current etc.

[0004] In such a lithium ion battery, in order to exchange the lithium ion between a positive electrode and a negative electrode, nonaqueous electrolyte is used. In what uses water as a solvent since the potential of a lithium ion battery of an electrode is high, in order to hydrolyze, what dissolved the alkali-metal salt in the non-aqueous solvent is usually used.

[0005] The organic solvent aprotic [polar] which is easy to dissolve an alkali-metal salt, and is hard to electrolyze as a non-aqueous solvent is used, and ether, such as ester, such as carbonate, such as ethylene carbonate, propylene carbonate, dimethyl carbonate, methylethyl carbonate, and diethyl carbonate, gamma-butyrolactone, formic acid methyl, methyl acetate, and methyl propionate, dimethoxyethane, a tetrahydrofuran, and dioxolane, etc. is mentioned as a typical thing. Moreover, as an alkali-metal salt dissolved, lithium salt, such as LiPF6, LiBF4, LiN (CF3SO2)2, LiClO4, and LiCF3SO3, is mentioned.

[0006] Such nonaqueous electrolyte is expected for conductivity to be high and for viscosity to be low in order to raise the discharge engine performance of the cell used. Moreover, by repeating charge and discharge, a thing stable chemically and electrochemically is desired to the positive electrode and the negative electrode so that the cell engine performance may not deteriorate.

[0007] Moreover, since much of such nonaqueous electrolyte is inflammability, when nonaqueous electrolyte spills liquid from a cell, carrying out firing explosion or burning is also assumed, and improvement in the safety of nonaqueous electrolyte is also desired.

[0008] For this reason, for example, what adds fire-resistant phosphoric ester to nonaqueous electrolyte (refer to JP,8-22839,A), the thing (refer to JP,63-248072,A) which uses a halogenated compound are proposed. It has properties, like especially a fluorine compound has

high electrochemical stability among halogenated compounds, and the flash point is high. [0009] Moreover, when emergency accident happened in the cell, and short-circuit inside a cell, the electrolytic solution electrolyzes according to overcharge or it is exposed to an elevated temperature from the outside, the energy stored in the cell is emitted as heat, and the so-called thermal run away may happen. For this reason, by the commercial cell, although cures, such as a shutdown with the separator at the time of overcharge prevention, an overcurrent protection, and an internal temperature rise, are fully achieved, nonaqueous electrolyte is also expected to raise safety further.

[0010] The process to which a cell results in a thermal run away is a certain cause, when it goes up to the temperature which the chemical reaction of an electrode and the electrolytic solution starts and the exoergic rate of this chemical reaction waits for the heat dissipation rate of a cell a top, the temperature rise by generation of heat stops stopping, and resulting in a thermal run away is known. In order to make it hard to happen such a thermal run away, it becomes an effective cure to reduce the exoergic rate of the electrolytic solution and an electrode.

[0011] When it inquired wholeheartedly so that this invention persons may attain the abovementioned technical problem in view of the above situations, it came to complete a header and this invention for the electrolytic solution with the small reaction rate of the positive electrode and the electrolytic solution which were using the non-aqueous solvent containing a specific fluorine content aromatic compound, and were one of the causes which enlarge an exoergic rate being obtained.

[0012]

[Objects of the Invention] This invention tends to solve the trouble accompanying the above conventional techniques, and aims at offering the nonaqueous electrolyte rechargeable battery containing nonaqueous electrolyte and this nonaqueous electrolyte excellent in safety. [0013]

[Summary of the Invention] The nonaqueous electrolyte concerning this invention is characterized by consisting of a non-aqueous solvent containing the fluorine content aromatic compound which has a fluorine atom and an aromatic series ring, and an electrolyte. [0014] As for said fluorine content aromatic compound, it is desirable that it is a kind of compound expressed with the following general formula [1] at least. [0015]

[Formula 3]

[0016] (X shows among a formula the radical containing at least one sort chosen from the hydrocarbon group or the oxygen atom, the sulfur atom, the nitrogen atom, the Lynn atom, and fluorine atom of carbon numbers 1-10, and a carbon atom, n is the integer of 1-5, and m is the integer of 0-3 and is m+n<=6.)

Moreover, as for said non-aqueous solvent, it is desirable that annular carbonate and/or chain-like carbonate are included, annular carbonate is a carbonate compound with which a carbon number contains the alkylene group of 2–5, and, as for chain-like carbonate, it is desirable that it is the carbonate compound with which a carbon number contains the hydrocarbon group of 1–5. [0017] An electrolyte is LiPF6, LiBF4, LiOSO two R1, and [0018].

[Formula 4]
$$SO_2R^2$$
 SO_2R^4 $SO_2OCH_2R^7$ LiN $LiC-SO_2R^5$, LiN SO_2R^2 SO_2R^8 $SO_2OCH_2R^8$

[0019] It is desirable that it is at least one sort chosen out of (differing among the formula even if R1-R8 are mutually the same, and being the perfluoroalkyl radical of carbon numbers 1-6).

[0020] The nonaqueous electrolyte rechargeable battery concerning this invention consists of a negative electrode containing a metal lithium, a lithium content alloy, the carbon material in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, the tin oxide in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, the silicon in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, or the titanium oxide in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, and a positive electrode which contains the multiple oxide of a lithium and transition metals as positive active material as said nonaqueous electrolyte and a negative-electrode active material.

[Detailed Description of the Invention] Hereafter, the nonaqueous electrolyte and the nonaqueous electrolyte rechargeable battery concerning this invention are explained concretely. [0022] The nonaqueous electrolyte concerning [nonaqueous electrolyte] this invention consists of a non-aqueous solvent containing a fluorine content aromatic compound, and an electrolyte. [0023] Each component which constitutes nonaqueous electrolyte first is explained. In fluorine content aromatic compound this invention, the compound expressed with the following general formula [1] is preferably used as a fluorine content aromatic compound. [0024]

[Formula 5]

[0025] (X shows among a formula the radical containing at least one sort chosen from the hydrocarbon group or the oxygen atom, the sulfur atom, the nitrogen atom, the Lynn atom, and fluorine atom of carbon numbers 1-10, and a carbon atom, n is the integer of 1-5, and m is the integer of 0-3 and is m+n<=6.)

Especially n is the integer of 1–5 among the fluorine content aromatic compounds expressed with the above-mentioned general formula [1], and the compound whose m is 0 is suitable. Moreover, as a fluorine content aromatic compound, X is the fluorine permutation alkyl group of carbon numbers 1–4, m is the integer of 1–3, n is the integer of 1–5, and the compound which is m+n<=6 is also suitable. X is the organic radical of the carbon numbers 2–10 containing a carbonyl group as a fluorine content aromatic compound, m is the integer of 1–3, n is the integer of 1–5, and the compound which is m+n<=6 is also suitable further again. The compound shown below is mentioned as a fluorine content aromatic compound expressed with a general formula [1].

[0026]

[Formula 6]

[0027] That the fluorine atomic number in the fluorine content aromatic compound used by this invention should just be at least one or more, when the number of fluorine atom permutations increases, compatibility with non-aqueous solvents mentioned later, such as annular carbonate and chain-like carbonate, may worsen.

[0028] Such a fluorine content aromatic compound is physically safe, a pyrolysis is hard to be carried out, and it has the property of being hard to receive electrochemical oxidation and reduction by fire retardancy.

Although it can also be used as a non-aqueous solvent for nonaqueous electrolyte by the non-aqueous-solvent above-mentioned fluorine content aromatic compound independent, in the nonaqueous electrolyte concerning this invention, it is desirable to use the non-aqueous solvent containing the above-mentioned fluorine content aromatic compound, annular carbonate, and/or chain-like carbonate.

As [annular carbonate] annular carbonate, the carbonate expressed with the following general formula [2], for example is mentioned.
[0029]

[0030] Here, even if R1 and R2 are mutually the same, they may differ from each other, and they show the shape of the shape of a hydrogen atom and a straight chain, and branching, an annular alkyl group, or the halogenation alkyl group that permuted a part or all of hydrogen by at least one sort of chlorine or a bromine. As a straight chain-like alkyl group, a methyl group, an ethyl group, a propyl group, and butyl can be mentioned. As a branching-like alkyl group, an isopropyl group, an isobutyl radical, sec-butyl, tert-butyl, etc. are mentioned. A cyclo propyl group, cyclo butyl, etc. are mentioned as an annular alkyl group.

[0031] Moreover, as annular carbonate, you may be not only 5 membered-ring compounds expressed with the above-mentioned formula [2] but 6 membered-ring compounds. Specifically as such annular carbonate, ethylene carbonate, propylene carbonate, 1, 2-butylene carbonate, 2, 3-butylene carbonate, 1, 3-propylene carbonate, 1, 3-butylene carbonate, 2, 4-pentene carbonate, 1, 3-pentene carbonate, vinylene carbonate, etc. are mentioned.

[0032] Moreover, methyl groups, such as said propylene carbonate, can use the halogenation

annular carbonate which permuted a part or all of hydrogen by at least one sort of chlorine or a bromine.

[0033] That in which a carbon number contains the alkylene group of 2-5 as annular carbonate in this invention is desirable, and ethylene carbonate and propylene carbonate are desirable especially.

[0034] Such annular carbonate can also mix and use two or more sorts.

As [chain-like carbonate] chain-like carbonate, the carbonate expressed with the following general formula [3] is mentioned.

[0035] [Formula 8] O || R 3 O C O R 4

[3]

[0036] Among a formula, even if R3 and R4 are mutually the same, they may differ from each other, and they are the shape of the shape of a straight chain, and branching, an annular alkyl group, or the halogenation alkyl group that permuted a part or all of hydrogen by at least one sort of a fluorine, chlorine, and a bromine.

[0037] Specifically as such a chain-like carbonic acid carbonate, dimethyl carbonate, diethyl carbonate, JI n-propyl carbonate, dibutyl carbonate, diisopropyl carbonate, methylethyl carbonate, etc. are mentioned.

[0038] The chain-like carbonate in which a carbon number contains the hydrocarbon group of 1-5 by this invention among such chain-like carbonate is desirable, and especially dimethyl carbonate, methylethyl carbonate, and diethyl carbonate are desirable.

[Solvent presentation] As for said fluorine content aromatic compound, it is desirable to be most preferably contained in 40 - 80% of the weight of the amount one to 90% of the weight still more preferably 0.1 to 100% of the weight in a non-aqueous solvent.

[0039] Moreover, as for said annular carbonate and/or chain-like carbonate, it is desirable to be most preferably contained in 20 - 60% of the weight of the amount ten to 99% of the weight still more preferably zero to 99.9% of the weight in a non-aqueous solvent.

[0040] If the fluorine content aromatic compound is contained in the above range in the non-aqueous solvent, the reactivity of a positive electrode and the electrolytic solution can become low, and the safety of a cell can be raised. The nonaqueous electrolyte containing the non-aqueous solvent of the above solvent presentations falls to or less about 1 / 10 compared with the nonaqueous electrolyte in which the maximum exoergic rate when mixing with the positive electrode in a charge condition does not contain the fluorine content aromatic compound. [0041] In addition, when the maximum exoergic rate expresses the maximum exoergic rate in exothermic reaction (it is the reaction of a positive electrode and nonaqueous electrolyte at this invention) and the maximum exoergic rate is measured on these conditions, what has the small maximum exoergic rate has a loose temperature rise, and it is safe for it. On the other hand, if cooling equipment with a rapidly sufficient temperature rise is not equipped with what has the large maximum exoergic rate, an exoergic rate exceeds an endoergic rate and includes the danger that reacting matter will carry out a thermal run away.

[0042] Such a maximum exoergic rate is measured using the AKUSERE rating calorimeter (ARC is called henceforth). In addition, ARC is one of the technique which evaluates the danger of a reactant chemical (Thermochimica Acta, 37 (1980), 1–30). ARC carries out temperature up of the active substance gradually, if the heat of reaction generated from the active substance is detected, will make surrounding temperature in agreement with the temperature rise of the active substance, it will be made to go up, the active substance will be set in the pseudo-heat insulation condition, and self-exoergic decomposition of the active substance will be faithfully reproduced by this.

In the nonaqueous electrolyte concerning solvent] this invention besides [, other solvents other than the above may be included as a non-aqueous solvent. As other solvents Gamma-butyrolactone, gamma-valerolactone, 3-methyl-gamma-butyrolactone, Cyclic ester, such as 2-

methyl-gamma-butyrolactone, methyl formate, Ethyl formate, methyl acetate, ethyl acetate, propyl acetate, methyl propionate, Chain-like ester, such as methyl butyrate and valeric-acid methyl, 1,4-dioxane, 1, 3-dioxolane, a tetrahydrofuran, 2-methyl tetrahydrofuran, Cyclic ether, such as the 3-methyl -1, 3-dioxolane, the 2-methyl -1, and 3-dioxolane, Sulfur containing compounds, such as the chain-like ether, such as 1, 2-dimethoxyethane, 1, 2-diethoxy ethane, diethylether, wood ether, the methylethyl ether, and dipropyl ether, and a sulfolane, can be mentioned.

[0043] One sort or two sorts or more can be mixed and used for these solvents. As an electrolyte used by electrolyte this invention, if used as an electrolyte for nonaqueous electrolyte, it can usually be used, without being limited especially. Specifically, it is LiPF6, LiBF4, LiCIO4, LiAsF6, LiAlCI6, Li2SiF6, LiOSO two R1, and [0044].

[0045] (Among the formula, even if R1-R8 are mutually the same, you may differ, and it is the perfluoroalkyl radical of carbon numbers 1-6) etc. — lithium salt, the alkali-metal salt with which these lithiums were permuted by alkali metal are mentioned. these — one sort — or two or more sorts can use it, mixing.

[0046] It is LiPF6, LiBF4, LiOSO two R1, and [0047] especially among these.

[Formula 10]
$$SO_2R^2$$
 SO_2R^4 $SO_2OCH_2R^7$ LiN $LiC-SO_2R^5$, LiN SO_2R^8 $SO_2OCH_2R^8$

[0048] ** — it is desirable. 0.1–3.0 mols /of such electrolytes are [I.] 0.5–2.0 mols/l. in concentration preferably, and being contained in nonaqueous electrolyte is usually desirable. [0049] The nonaqueous electrolyte rechargeable battery concerning nonaqueous electrolyte rechargeable battery this invention consists of a negative electrode containing a metal lithium, a lithium content alloy, the carbon material in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, the tin oxide in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, or the titanium oxide in which the dope and dedope of a lithium ion are possible, and a positive electrode which contains the multiple oxide of a lithium and transition metals as positive active material as said nonaqueous electrolyte and a negative-electrode active material.

[0050] Such a nonaqueous electrolyte rechargeable battery is applicable to for example, a cylindrical nonaqueous electrolyte rechargeable battery. A cylindrical nonaqueous electrolyte rechargeable battery comes to contain the negative electrode 1 which applies a negative-electrode active material to the negative-electrode charge collector 9, and becomes it as shown in drawing 1, and the positive electrode 2 which comes to apply positive active material to the positive-electrode charge collector 10 with the cell can 5, where [of winding and a winding object] an electric insulating plate 4 is laid up and down through the separator 3 into which nonaqueous electrolyte was poured, the cell can 5 — the cell lid 7 — the obturation gasket 6 — minding — by closing, it is attached and connects with a negative electrode 1 or a positive electrode 2 electrically through the negative-electrode lead 11 and the positive-electrode lead 12, respectively, and it is constituted so that it may function as the negative electrode or positive electrode of a cell. In addition, a separator is the porous film.

[0051] By this cell, as for the positive-electrode lead 12, electrical installation with the cell lid 7 may be planned through the sheet metal 8 for current cutoff. By such cell, if the pressure inside a cell rises, the sheet metal 8 for current cutoff is pushed up, and deforms, the positive-

)

)

electrode lead 12 will leave the above-mentioned sheet metal 8 and the welded part, and will be cut, and a current will be intercepted.

[0052] As a negative-electrode active material which constitutes such a negative electrode 1, any of a dope and the carbon material which can be dedoped can be used for a metal lithium, a lithium alloy, and a lithium ion. It is [among these] desirable to use a dope and the carbon material which can be dedoped for a lithium ion. As such a carbon material, graphite or amorphous carbon is sufficient, and all carbon materials, such as activated carbon, a carbon fiber, carbon black, and a meso carbon micro bead, can be used.

[0053] Moreover, as positive active material which constitutes a positive electrode 2, the multiple oxide which consists of the lithium and transition metals of LiCoO2, LiMnO2, LiMn2O4, LiNiO2, and LiNixCo(1-x) O2 grade, V2O5, etc. can be used.

[0054] In addition, a configuration, a gestalt, etc. of a cell may not be limited to said drawing 1 excluding the nonaqueous electrolyte which explained the nonaqueous electrolyte rechargeable battery concerning this invention above as the electrolytic solution, but you may be a coin mold or a square shape.

[0055]

[Effect of the Invention] Since the nonaqueous electrolyte concerning this invention is using the non-aqueous solvent of a specific solvent presentation, including a fluorine content aromatic compound, its exoergic rate by the reaction with a positive electrode is low, and it is excellent in safety. Such nonaqueous electrolyte has conductivity in practical use level, and, moreover, an electrolyte does not separate it.

[0056] Such nonaqueous electrolyte can be suitably used as an electrolyte for rechargeable lithium-ion batteries.

[0057]

[Example] Hereafter, although this invention is explained still more concretely based on an example, this invention is not limited at all by these examples.

[0058]

[Example 1] LiPF6 was dissolved in the non-aqueous solvent which mixed the fluorine content aromatic compound expressed with the preparation propylene carbonate (PC), the dimethyl carbonate (DMC), and the following general formula of nonaqueous electrolyte so that it might be set to propylene carbonate:dimethyl carbonate:fluorine content aromatic compound (mole ratio) =15:15:70 so that it might become in I. and one mol /, and nonaqueous electrolyte was prepared. [0059]

[Formula 11]

[0060] It mixed so that it might become the weight ratio of 91:3:6, production LiCoO2, PVDF (Pori (vinylidene fluoride)), and graphite of the positive electrode for the maximum exoergic rate measurement were applied to the thing aluminum foil made into the shape of a slurry by NMP, after drying, it pressed, and the positive electrode was produced. In this way, the nonaqueous electrolyte for charge (what dissolved LiPF6 in the solvent with which propylene carbonate and dimethyl carbonate were mixed by the volume ratio 1:1 so that it might become in I. and one mol /) which dissolved LiPF6 in the solvent with which the obtained positive electrode, Li negative electrode, and propylene carbonate and dimethyl carbonate were mixed by the volume ratio 1:1 so that it might become in I. and one mol /was used, and constant-potential charge was performed by 4.4V. After charging, potential when 2 hour has passed was 4.38V. This electrode was fully washed and dried and dimethyl carbonate was removed. This electrode was cut out to 2mm angle extent, and the positive electrode for the maximum excergic rate measurement was produced.

[0061] Under the maximum exoergic rate measurement argon atmosphere, 0.3ml of nonaqueous electrolyte and 1.00g of positive electrodes for the maximum exoergic rate measurement which carried out [above-mentioned] preparation were mixed, and the measurement sample was produced.

[0062] measurement — ARCTM (Accelerating Rate Calorimeter) of COLUMBIA SCIENTIFIC — using it — a law — it carried out by the method. The measurement temperature requirement was made into 40–350 degrees C. In addition, an exoergic rate expresses a part for the self–temperature rise of the sample per unit time amount, and the maximum exoergic rate is the maximum of the exoergic rate in a measurement period.

[0063] A result is shown in a table 1.

[0064]

[Examples 2-8] In the example 1, except having made it what shows the fluorine content aromatic compound to be used in a table 1, nonaqueous electrolyte was prepared like the example 1 and the maximum exoergic rate was measured.

[0065] A result is shown in a table 1.

[0066]

[The example 1 of a comparison] In the example 1, except having made it what shows the fluorine content aromatic compound to be used in a table 1, nonaqueous electrolyte was prepared like the example 1 and the maximum exoergic rate was measured.

[0067] A result is shown in a table 1.

[0068]

[A table 1]

<u>表1</u>

	フッ素含有芳	溶媒組成 (重批)			最大発熱速
	香族化合物	PC	DMC	ファ素化合物	度 (℃/分)
実施例1	CH₃CO →	15	15	70	2
実施例2	CH 3 COO - ← ○	15	15	70	1 未請
実施例3	СН•0 -Ф	15	15	70	2
実施例 4	CP₃ -⊙-F	15	15	70	1 未満
実施例 5	p- ⊘	20	20	60	1 未満
実施例 6	r- ∕ ⊙	20	20	60	1 未費
実施例7	r-⊘ _p	20	20	60	1.未满
実施例8	p-∕⊙-p	20	20	60	1 未満
比較例1	使用せず	0	100	-	100度上

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is the outline sectional view showing one example of the nonaqueous electrolyte rechargeable battery of this invention.

[Description of Notations]

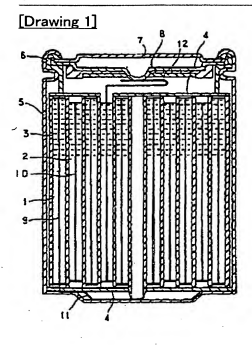
- 1 Negative electrode
- 2 Positive electrode
- 3 Separator
- 4 Electric insulating plate
- 5 Cell can
- 6 Obturation gasket
- 7 Cell lid
- 8 Sheet metal for current cutoff
- 9 Negative-electrode charge collector
- 10 Positive-electrode charge collector
- 11 Negative-electrode lead
- 12 Positive-electrode lead

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DRAWINGS



THIS PAGE BLANK (USPTO)

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CORRECTION OR AMENDMENT

[Kind of official gazette] Printing of amendment by the convention of 2 of Article 17 of Patent Law

[Category partition] The 1st partition of the 7th category

[Publication date] March 23, Heisei 13 (2001. 3.23)

[Publication No.] JP,11-329496,A

[Date of Publication] November 30, Heisei 11 (1999. 11.30)

[Annual volume number] Open patent official report 11-3295

[Application number] Japanese Patent Application No. 11-66663

[The 7th edition of International Patent Classification]

H01M 10/40

[FI]

H01M 10/40

[Procedure amendment]

[Filing Date] December 28, Heisei 11 (1999, 12.28)

[Procedure amendment 1]

[Document to be Amended] Description

[Item(s) to be Amended] 0007

[Method of Amendment] Modification

[Proposed Amendment]

[0007] Moreover, since much of such nonaqueous electrolyte is inflammability, improvement in the safety of nonaqueous electrolyte when nonaqueous electrolyte spills liquid from a cell is also desired.

[Procedure amendment 2]

[Document to be Amended] Description

[Item(s) to be Amended] 0009

[Method of Amendment] Modification

[Proposed Amendment]

[0009] Moreover, when emergency accident happened in the cell, and short-circuit inside a cell, the electrolytic solution electrolyzes according to overcharge or it is exposed to an elevated temperature from the outside, the energy stored in the cell may be emitted as heat. For this reason, by the commercial cell, although cures, such as a shutdown with the separator at the time of overcharge prevention, an overcurrent protection, and an internal temperature rise, are fully achieved, nonaqueous electrolyte is also expected to raise safety further.

[Procedure amendment 3]

[Document to be Amended] Description

[Item(s) to be Amended] 0010

[Method of Amendment] Modification

[Proposed Amendment]

[0010] Moreover, the above cures against protection are taken by the lithium ion battery, for example so that a cell may not generate heat by misuse of cells, such as a short circuit or overcharge, but the reactivity of a cell will become still higher, if the chemical reaction of the becoming electrolytic solution and the electrode leading to generation of heat itself can be controlled and generation of heat can be prevented. It becomes an effective cure for improving the safety of a cell to reduce the reactivity of this electrolytic solution and electrode.

[Procedure amendment 4]

[Document to be Amended] Description

[Item(s) to be Amended] 0011

[Method of Amendment] Modification

[Proposed Amendment]

[0011] When it inquired wholeheartedly so that this invention persons may attain the abovementioned technical problem in view of the above situations, it came to complete a header and this invention for the ability of an exoergic rate to be reduced by that the reactivity of the electrolytic solution and an electrode is in an exoergic rate and a correlation, and using the nonaqueous solvent containing a specific fluorine content aromatic compound.

[Procedure amendment 5]

[Document to be Amended] Description

[Item(s) to be Amended] 0041

[Method of Amendment] Modification

[Proposed Amendment]

[0041] In addition, when the maximum exoergic rate expresses the maximum exoergic rate in exothermic reaction (it is the reaction of a positive electrode and nonaqueous electrolyte at this invention) and the maximum exoergic rate is measured on these conditions, what has the small maximum exoergic rate has a loose temperature rise, and it is safe for it.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-329496

(43)公開日 平成11年(1999)11月30日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

FΙ

H01M 10/40

H 0 1 M 10/40

A

Z

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 8 頁)

(21)出願番号	特願平11-66663	(71)出顧人	000005887
			三井化学株式会社
(22)出顧日	平成11年(1999) 3月12日		東京都千代田区段が関三丁目2番5号
		(72)発明者	林剛史
(31)優先権主張番号	特願平10-60951		千葉県袖ヶ浦市長浦宇拓二号580番32 三
(32)優先日	平10(1998) 3月12日		井化学株式会社内
(33) 優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	桧 原 昭 男
			千葉県袖ヶ浦市長浦字拓二号580番32 三
	•		井化学株式会社内
	·	(72)発明者	丹 弘 明
			千葉県袖ヶ浦市長浦宇拓二号580番32 三
			井化学株式会社内
		(74)代理人	弁理士 鈴木 俊一郎 (外1名)
		1	•

(54) 【発明の名称】 非水電解液および非水電解液二次電池

(57)【要約】

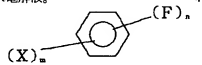
【課題】 安全性に優れた非水電解液を提供する。

【解決手段】 フッ素原子および芳香族環を有するフッ素含有芳香族化合物を含む非水溶媒と、電解質とからなることを特徴とする非水電解液。前記フッ素含有芳香族化合物は、下記一般式[1]で表される少なくとも一種の化合物である。

(式中、Xは、炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基、または酸素原子、硫黄原子、窒素原子、リン原子およびフッ素原子から選ばれる少なくとも 1 種と炭素原子とを含む基を示し、n は $1\sim5$ の整数であり、m は $0\sim3$ の整数であり、 $m+n\leq6$ である。)

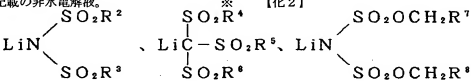
【特許請求の範囲】

【請求項1】フッ素原子および芳香族環を有するフッ素 含有芳香族化合物を含む非水溶媒と、電解質とからなる ことを特徴とする非水電解液。



(式中、Xは、炭素数1~10の炭化水素基、または酸 素原子, 硫黄原子, 窒素原子、リン原子およびフッ素原子 10 ルキレン基を含むカーボネート化合物であり、 から選ばれる少なくとも1種と炭素原子とを含む基を示 し、nは1~5の整数であり、mは0~3の整数であ り、m+n≦6である。)

【請求項3】前記非水溶媒が、環状カーボネートおよび /または鎖状カーボネートを含むことを特徴とする請求 項1または2に記載の非水電解液。



(式中、R'~R'は、互いに同一であっても異なってい てもよく、炭素数1~6のパーフルオロアルキル基であ る) から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とす る請求項1~4のいずれかに記載の非水電解液。

【請求項6】請求項1~5のいずれかに記載の非水電解 液と、

負極活物質として金属リチウム、リチウム含有合金、リ チウムイオンのドープ・脱ドープが可能な炭素材料、リ チウムイオンのドープ・脱ドープが可能な酸化スズ、リ チウムイオンのドープ・脱ドープが可能なシリコン、リ チウムイオンのドープ・脱ドープが可能な酸化チタンの いずれかを含む負極と、

正極活物質として、リチウムと遷移金属との複合酸化物 を含む正極とからなる非水電解液二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の技術分野】本発明は、フッ素含有芳香族化合物 を含む非水電解液に関し、さらに詳しくは、安全性に優 れ、かつ充放電特性に優れた非水電解液二次電池を提供 40 しうる非水電解液に関する。

【0002】また、本発明は、このような非水電解液を 含む非水電解液二次電池に関する。

[0003]

【発明の技術的背景】近年、アルカリ金属の酸化・還元 反応を利用した二次電池が盛んに研究されている。特に リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能な炭素材料を 負極に使用し、リチウムと金属との複合酸化物を正極に 使用した電池は、リチウムイオン電池と呼ばれ、小型

*【請求項2】前記フッ素含有芳香族化合物が、下記一般 式[1]で表される少なくとも一種の化合物であること を特徴とする請求項1に記載の非水電解液。

【化1】

[1]

※【請求項4】環状カーボネートが、炭素数が2~5のア

鎖状カーボネートが、炭素数が1~5の炭化水素基を含 むカーボネート化合物であることを特徴とする請求項3 に記載の非水電解液。

【請求項5】電解質が、LiPF。、LiBF。、LiOS O₂ R¹,

【化2】 SO2OCH2R7

に利用分野が拡大している。ところで、カメラー体型V TR、携帯電話、ラップトップコンピュータ等の新しい ポータブル電子機器が次々出現する中、このようなポー タブル電子機器のさらなる機能向上を達成するため、リ チウムイオン電池には、エネルギー密度を高めたり、放 電電流を大きくするなどの性能向上が望まれている。

【0004】このようなリチウムイオン電池において、 正極と負極との間のリチウムイオンのやり取りを行うた めに、非水電解液が用いられている。リチウムイオン電 池は、電極の電位が高いため、水を溶媒とするもので は、加水分解してしまうため、通常、非水溶媒に、アル カリ金属塩を溶解したものが使用されている。

【0005】非水溶媒としては、アルカリ金属塩を溶解 しやすく、かつ電気分解しにくい極性非プロトン性の有 機溶媒が使用されており、代表的なものとして、エチレ ンカーボネート、プロピレンカーボネート、ジメチルカ ーボネート、メチルエチルカーボネート、ジエチルカー ボネートなどのカーボネート類、ソーブチロラクトン、 ぎ酸メチル、酢酸メチル、プロピオン酸メチルなどのエ ステル類、ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、ジ オキソランなどのエーテル類などが挙げられる。また溶 解されるアルカリ金属塩としては、LiPF。、LiB F₄, LiN(CF₃SO₂)₂, LiClO₄, LiCF₃SO₃ などのリチウム塩が挙げられる。

【0006】このような非水電解液には、使用される電 池の放電性能を向上させるため、導電性が高く、粘度が 低いことが望まれる。また、充放電を繰り返すことによ って、電池性能が劣化しないように、正極・負極に対し で、軽量であり、かつエネルギー密度が高いため、急速 50 て、化学的かつ電気化学的に安定であることが望まれて

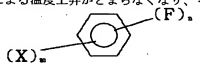
いる。

【0007】また、このような非水電解液の多くは可燃性であるため、電池から非水電解液が漏液したときに、 着火爆発したり、燃焼したりすることも想定され、非水 電解液の安全性の向上も望まれている。

【0008】このため、たとえば、非水電解液に難燃性のリン酸エステルを添加するもの(特開平8-22839 号公報参照)、ハロゲン化合物を使用するもの(特開昭63-248072号公報参照)などが提案されている。ハロゲン化合物のうち、とくにフッ素化合物は、電気化学的安定性10が高く、かつ引火点が高いなどの性質を有している。

【0009】また、電池に万が一の事故が起こり、電池内部でショートしたり、過充電によって電解液が電気分解したり、あるいは外部からの高温に晒されたりしたときに、電池に貯えられたエネルギーが熱として放出され、いわゆる熱暴走が起こる場合がある。このため、市販の電池では、過充電防止、過電流防止、内部温度上昇時のセパレータによるシャットダウンなどの対策が充分に図られているが、非水電解液にも、さらに安全性を向上させることが望まれている。

【0010】電池が熱暴走に至るプロセスは、何らかの原因で、電極と電解液との化学反応が開始する温度に上昇し、この化学反応の発熱速度が、電池の放熱速度を上まったときに、発熱による温度上昇がとまらなくなり、*



【0016】(式中、Xは、炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基、または酸素原子,硫黄原子,窒素原子、リン原子およびフッ素原子から選ばれる少なくとも1種と炭素原子とを含む基を示し、nは $1\sim5$ の整数であり、mは $0\sim3$ の整数であり、 $m+n\leq6$ である。)

また、前記非水溶媒は、環状カーボネートおよび/また は鎖状カーボネートを含んでいることが好ましく、環状 カーボネートは、炭素数が2~5のアルキレン基を含む※

> SO_2R^2 SO_2R^4 LiN LiC-SO₂R⁵, LiN SO_2R^3 SO_2R^6

【0019】 (式中、R'~R"は、互いに同一であって、 も異なっていてもよく、炭素数1~6のパーフルオロア ルキル基である) から選ばれる少なくとも1種であるこ とが好ましい。

【0020】本発明に係る非水電解液二次電池は、前記 非水電解液と、負極活物質として金属リチウム、リチウム含有合金、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能 な炭素材料、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能 な酸化スズ、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能

* 熱暴走にいたるということが知られている。このような 熱暴走を起こりにくくするには、電解液と電極との発熱 速度を低下させることが有効な対策となる。

【0011】以上のような事情を鑑み、本発明者らは、 上記課題を達成するべく、鋭意検討したところ、特定の フッ素含有芳香族化合物を含む非水溶媒を使用すること で、発熱速度を大きくする原因の1つであった正極と電 解液との反応速度が小さい電解液が得られることを見出 し、本発明を完成するに至った。

[0012]

(3)

【発明の目的】本発明は、上記のような従来技術に伴う 問題点を解決しようとするものであって、安全性に優れ た非水電解液および該非水電解液を含む非水電解液二次 電池を提供することを目的としている。

[0013]

【発明の概要】本発明に係る非水電解液は、フッ素原子 および芳香族環を有するフッ素含有芳香族化合物を含む 非水溶媒と、電解質とからなることを特徴としている。

【0014】前記フッ素含有芳香族化合物は、下記一般 20 式[1]で表される少なくとも一種の化合物であること が好ましい。

[0015]

【化3】

[1]

※カーボネート化合物であり、鎖状カーボネートは、炭素 30 数が1~5の炭化水素基を含むカーボネート化合物であ ることが好ましい。

【0017】電解質は、LiPF。、LiBF。、LiOS Oz R¹、

SO2OCH2R7

SO2OCH2R*

[0018]

【化4】

なシリコン、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能 な酸化チタンのいずれかを含む負極と、正極活物質とし て、リチウムと遷移金属との複合酸化物を含む正極とか らなる。

[0021]

【発明の具体的説明】以下、本発明に係る非水電解液お よび非水電解液二次電池について具体的に説明する。

【0022】 [非水電解液] 本発明に係る非水電解液は、フッ素含有芳香族化合物を含む非水溶媒と、電解質

5

とからなる。

【0023】まず非水電解液を構成する各成分について説明する。

フッ素含有芳香族化合物

$$(X)_{n}$$

【0025】 (式中、Xは、炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基、または酸素原子,硫黄原子,窒素原子、リン原子およびフッ素原子から選ばれる少なくとも1種と炭素原子とを含む基を示し、nは $1\sim5$ の整数であり、mは $0\sim3$ の整数であり、 $m+n\leq6$ である。)

上記一般式 [1] で表されるフッ素含有芳香族化合物のうち、特にnが $1\sim5$ の整数であり、mが0である化合物が好適である。また、フッ素含有芳香族化合物として、Xが炭素数 $1\sim4$ のフッ素置換アルキル基であり、%

*本発明では、フッ素含有芳香族化合物としては、下記一般式[1]で表される化合物が好ましく使用される。 【0024】

【化5】

[1]

※mが1~3の整数、nが1~5の整数であり、m+n≤10 6である化合物も好適である。さらにまた、フッ素含有 芳香族化合物として、Xがカルボニル基を含む炭素数2~10の有機基であり、mが1~3の整数、nが1~5の整数であり、m+n≤6である化合物も好適である。一般式[1]で表されるフッ素含有芳香族化合物としては、以下に示す化合物が挙げられる。

[0026]

【化6】

【0027】本発明で使用されるフッ素含有芳香族化合物中のフッ素原子数は、少なくとも1以上であればよく、フッ素原子置換数が多くなると、後述する環状カーボネート、鎖状カーボネートなどの非水溶媒との相溶性が悪くなることがある。

【0028】このようなフッ素含有芳香族化合物は、物理的に安全で、熱分解されにくく、難燃性で電気化学的な酸化・還元を受けにくいという特性を有している。 非水溶媒

上記フッ素含有芳香族化合物単独で、非水電解液用の非★

$$\begin{array}{c}
O - C - O \\
R^1 - C - C - R^2
\end{array}$$

★水溶媒として使用することもできるが、本発明に係る非水電解液では、上記フッ素含有芳香族化合物と環状カーボネートおよび/または鎖状カーボネートとを含む非水溶媒を使用することが好ましい。

[環状カーボネート] 環状カーボネートとしては、たと えば下記一般式 [2] で表されるカーボネート類が挙げ られる。

[0029]

【化7】

[2]

20

50

%、最も好ましくは40~80重量%の量で含まれているこ とが望ましい。

アルキル基、または水素の一部または全部を塩素または 臭素の少なくとも1種で置換したハロゲン置換アルキル 基を示す。直鎖状アルキル基としては、メチル基、エチ ル基、プロピル基、ブチル基を挙げることができる。分 枝状アルキル基としては、イソプロピル基、イソブチル 基、sec-ブチル基、tert-ブチル基などが挙げられる。 環状アルキル基としては、シクロプロピル基、シクロブ チル基などが挙げられる。

【0039】また、前記環状カーボネートおよび/また は鎖状カーボネートは、非水溶媒中に0~99.9重量%、 さらに好ましくは10~99重量%、最も好ましくは20~60 重量%の量で含まれていることが望ましい。

【0031】また、環状カーボネートとしては、上記式 [2]で表される5員環化合物のみならず6員環化合物 10 であってもよい。このような環状カーボネートとして、 具体的には、エチレンカーボネート、プロピレンカーボ ネート、1,2-ブチレンカーボネート、2,3-ブチレンカー ボネート、1,3-プロピレンカーボネート、1,3-ブチレン カーボネート、2,4~ペンチレンカーボネート、1,3~ペン チレンカーボネート、ビニレンカーボネートなどが挙げ られる。

【0040】非水溶媒中に上記のような範囲でフッ素含 有芳香族化合物が含まれていると、正極と電解液との反 応性が低くなり、電池の安全性を向上させることができ る。上記のような溶媒組成の非水溶媒を含む非水電解液 は、充電状態にある正極と混合したときの最大発熱速度 が、フッ素含有芳香族化合物を含んでいない非水電解液 と比べて、約1/10以下に低下する。

【0032】また、前記プロピレンカーボネートなどの メチル基が水素の一部または全部を塩素または臭素の少 なくとも1種で置換したハロゲン置換環状カーボネート を用いることができる。

【0041】なお、最大発熱速度は、発熱反応(本発明 では、正極と非水電解液との反応)における、最大の発 熱速度を表し、同条件で最大発熱速度を測定した場合、 最大発熱速度が小さいものは温度上昇が緩やかで安全で ある。これに対し、最大発熱速度が大きいものは、温度 上昇が急激であり、たとえば充分な冷却設備が備えてい ないと、発熱速度が吸熱速度を上回り、反応物質が熱暴 走するという危険性を含んでいる。

【0033】本発明では、環状カーボネートとして、炭 素数が2~5のアルキレン基を含むものが好ましく、特 に、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネートが 好ましい。

【0042】このような最大発熱速度は、アクセレレー ティングカロリーメータ(以後、ARCと称す)を用い て、測定される。なおARCは、反応性化学物質の危険 性を評価する手法の1つである(Thermochimica Acta,3 7(1980), 1-30)。 ARCは、反応性物質を徐々に昇温 し、反応性物質から発生する反応熱を検知すると、周囲 の温度を反応性物質の温度上昇と一致させて上昇させ、 反応性物質を擬断熱状態におくものであり、これによっ て、反応性物質の自己発熱分解が忠実に再現される。

【0034】このような環状カーボネートは2種以上を 混合して使用することもできる。

> [他の溶媒]本発明に係る非水電解液では、非水溶媒と して、上記以外の他の溶媒を含んでいてもよく、他の溶 媒としては、y-ブチロラクトン、y-バレロラクトン、 3-メチル-γ-ブチロラクトン、2-メチル-γ-ブチロラク トンなどの環状エステル、蟻酸メチル、蟻酸エチル、酢 酸メチル、酢酸エチル、酢酸プロピル、プロピオン酸メ チル、酪酸メチル、吉草酸メチルなどの鎖状エステル、 1,4-ジオキサン、1,3-ジオキソラン、テトラヒドロフラ ン、2-メチルテトラヒドロフラン、3-メチル-1、3-ジオ キソラン、2-メチル-1,3-ジオキソランなどの環状エー テル、1,2-ジメトキシエタン、1,2-ジエトキシエタン、 ジエチルエーテル、ジメチルエーテル、メチルエチルエ ーテル、ジプロピルエーテルなどの鎖状エーテル、スル ホランなどのような含イオウ化合物を挙げることができ

[鎖状カーボネート] 鎖状カーボネートとしては、下記 一般式[3]で表されるカーボネート類が挙げられる。

[0035] 【化8】 [3]

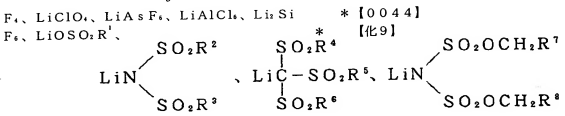
R°OCOR*

【0036】式中、R'、R'は、互いに同一でも異なっ ていても良く、直鎖状、分枝状、環状のアルキル基、ま たは水素の一部または全部をフッ素、塩素、臭素の少な くとも1種で置換したハロゲン置換アルキル基である。 【0037】このような鎖状炭酸炭酸エステルとして、 具体的には、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネ 40 ート、ジn-プロピルカーボネート、ジブチルカーボネー ト、ジイソプロピルカーボネート、メチルエチルカーボ

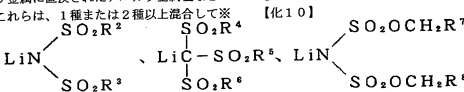
ネートなどが挙げられる。 【0038】このような鎖状カーボネートのうち、本発 明では、炭素数が1~5の炭化水素基を含む鎖状カーボ ネートが好ましく、とくにジメチルカーボネート、メチ ルエチルカーボネート、ジエチルカーボネートが好まし

[溶媒組成]前記フッ素含有芳香族化合物は、非水溶媒 中に、0.1~100重量%、さらに好ましくは1~90重量

【0043】これらの溶媒は、1種または2種以上を混 合して使用することができる。<u>電解質</u>本発明で使用され る電解質としては、通常、非水電解液用電解質として使 用されているものであれば、特に限定されることなく使 用することができる。具体的には、LiPF。、LiB



【0045】(式中、R'~R'は、互いに同一であって も異なっていてもよく、炭素数1~6のパーフルオロア ルキル基である)などのリチウム塩、およびこれらのリ 10 Fi、LiOSO2R1、 チウムがアルカリ金属に置換されたアルカリ金属塩など が挙げられる。これらは、1種または2種以上混合して※



※使用することができる。

[0047]

【0048】が好ましい。このような電解質は、通常、 0.1~3.0モル/リットル、好ましくは0.5~2.0 モル/リットルの濃度で、非水電解液中に含まれている 20 ことが望ましい。

【0049】非水電解液二次電池

本発明に係る非水電解液二次電池は、前記非水電解液 と、負極活物質として金属リチウム、リチウム含有合 金、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能な炭素材 料、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能な酸化ス ズ、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能なシリコ ン、リチウムイオンのドープ・脱ドープが可能な酸化チ タンのいずれかを含む負極と、正極活物質として、リチ ウムと遷移金属との複合酸化物を含む正極とから構成さ れる。

【0050】このような非水電解液二次電池は、たとえ ば円筒型非水電解液二次電池に適用できる。円筒型非水 電解液二次電池は、図1に示すように負極集電体9に負 極活物質を塗布してなる負極1と、正極集電体10に正 極活物質を塗布してなる正極2とを、非水電解液を注入 されたセパレータ3を介して巻回し、巻回体の上下に絶 縁板4を載置した状態で電池缶5に収納してなるもので ある。電池缶5には、電池蓋7が封口ガスケット6を介 してかしめることにより取り付けられ、それぞれ負極リ ード11および正極リード12を介して負極1あるいは 正極2と電気的に接続され、電池の負極あるいは正極と して機能するように構成されている。なおセパレータは 多孔性の膜である。

【0051】この電池では、正極リード12は、電流遮 断用薄板8を介して電池蓋7との電気的接続が図られて いてもよい。このような電池では、電池内部の圧力が上 昇すると、電流遮断用薄板8が押し上げられ変形し、正 極リード12が上記薄板8と溶接された部分を残して切 断され、電流が遮断される。

【0052】このような負極1を構成する負極活物質と しては、金属リチウム、リチウム合金、リチウムイオン をドープ・脱ドープすることが可能な炭素材料のいずれ を用いることができる。これらのうちで、リチウムイオ ンをドープ・脱ドープすることが可能な炭素材料を用い ることが好ましい。このような炭素材料としてはグラフ ァイトでも非晶質炭素でもよく、活性炭、炭素繊維、カ

【0046】これらのうち、特に、LiPF。、LiB

【0053】また正極2を構成する正極活物質として は、LiCoO2、LiMnO2、LiMn2O4、LiNiO2、 LiNi、Co(1-x) O2 等のリチウムと遷移金属とからなる 複合酸化物、V2Osなどを用いることができる。

ーボンブラック、メソカーボンマイクロビーズ等あらゆ

る炭素材料を用いることができる。

【0054】なお本発明に係る非水電解液二次電池は、 電解液として以上説明した非水電解液を含むものであ り、電池の形状および形態等は前記図1に限定されず、 コイン型、あるいは角型などであってもよい。

[0055]

【発明の効果】本発明に係る非水電解液は、フッ素含有 芳香族化合物を含み、かつ特定の溶媒組成の非水溶媒を 使用しているので、正極との反応による発熱速度が低 く、安全性に優れている。またこのような非水電解液 は、伝導性が実用レベルにあり、しかも電解質の分離す ることなどがない。

【0056】このような非水電解液は、リチウムイオン 二次電池用の電解質として好適に使用することができ

[0057]

【実施例】以下、本発明について実施例に基づいてさら に具体的に説明するが、本発明は、これら実施例により 何等限定されるものではない。

[0058]

【実施例1】<u>非水電解液の調製</u> 50

12

プロピレンカーボネート(PC)とジメチルカーボネート(D MC) と下記一般式で表されるフッ素含有芳香族化合物と を、プロピレンカーボネート:ジメチルカーボネート: フッ素含有芳香族化合物(モル比)=15:15:70 となるように混合した非水溶媒に、LiPF。を1モル/ リットルとなるように溶解して非水電解液を調製した。

11

[0059]

【化11】

【0060】<u>最大発熱速度測定用正極の作製</u>

LiCoOzとPVDF (ポリ (フッ化ビニリデン)) とグラファイトとを、91:3:6の重量比となるよう に混合し、NMPでスラリー状としたものアルミ箔に塗 布し、乾燥したのちプレスして正極を作製した。こうし て得られた正極と、Li負極と、プロピレンカーボネー トとジメチルカーボネートとが体積比1:1で混合され た溶媒にLiPF。を1モル/リットルとなるように溶 解した充電用非水電解液(プロピレンカーボネートとジ メチルカーボネートとが体積比1:1で混合された溶媒 にLiPF。を1モル/リットルとなるように溶解した もの)を使用して、4.4 Vで定電圧充電を行った。充 電したのち、2時間経ったときの電位は4.38 Vであ った。この電極を、充分に洗浄・乾燥し、ジメチルカー* *ボネートを除去した。この電極を2㎜角程度に裁断し て、最大発熱速度測定用正極を作製した。

【0061】<u>最大発熱速度測定</u>

アルゴン雰囲気下で、上記調製した非水電解液 O. 3 ml と最大発熱速度測定用正極1.00gとを混合し、測定 サンプルを作製した。

【0062】測定は、COLUMBIA SCIENTIFIC社のARC (Accelerating Rate Calorimeter)を使用して、定法 によって行った。測定温度範囲は、40~350℃とし 10 た。なお、発熱速度とは、単位時間あたりのサンプルの 自己温度上昇分を表し、最大発熱速度とは測定期間中の 発熱速度の最大値である。

【0063】結果を表1に示す。

[0064]

【実施例2~8】実施例1において、使用するフッ素含 有芳香族化合物を表 1 に示すものにした以外は、実施例 1と同様に非水電解液を調製し、最大発熱速度を測定し た。

【0065】結果を表1に示す。

[0066]

【比較例1】実施例1において、使用するフッ素含有芳 香族化合物を表1に示すものにした以外は、実施例1と 同様に非水電解液を調製し、最大発熱速度を測定した。

【0067】結果を表1に示す。

[0068]

【表1】

	フッ素含有芳 香族化合物	溶媒組成 (重批)			最大発熱速
		PC	DMC	ファ素化合物	度 (℃/分)
実施例1	CH•CO →	15	15	70	2
実施例 2	CH3C00 -∰	15	15	70	1 未費
実施例3	сн•о -Ф	15	15	70	2
実施例 4	CF⊙- P	15	15	70	1 未清
実施例 5	ř- ⊘	20	20	60	1 未満
実施例 6	P- ⊘ P	20	20	60	1 未過
実施例7	P- ⊘	20	20	60	1 未
実施例8	p- ⊘ -p	20	20	60	1 未清
比較例1	使用せず	0	100	_	100 R L

【図面の簡単な説明】

す概略断面図である。

【図1】 本発明の非水電解液二次電池の一実施例を示 50

【符号の説明】

(8)

13

1 ・・・・負極 2 ・・・・正極

3・・・セパレータ

4 · · · · 絶縁板 5 · · · 電池缶

6・・・・封口ガスケット

* 7・・・・電池蓋

8・・・・電流遮断用薄板

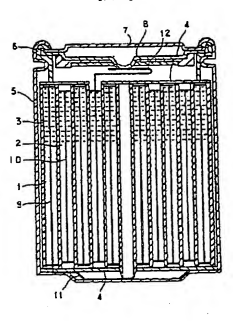
9・・・・負極集電体

10・・・・正極集電体

11・・・・負極リード

12・・・・正極リード

【図1】



【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第7部門第1区分

【発行日】平成13年3月23日(2001.3.23)

【公開番号】特開平11-329496

【公開日】平成11年11月30日(1999.11.30)

【年诵号数】公開特許公報11-3295

【出願番号】特願平11-66663

【国際特許分類第7版】

H01M 10/40

[FI]

H01M 10/40

A

7.

【手続補正書】

【提出日】平成11年12月28日(1999.12.28)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0007

【補正方法】変更

【補正内容】

【0007】また、このような非水電解液の多くは可燃性であるため、電池から非水電解液が漏液した<u>ときの非</u>水電解液の安全性の向上も望まれている。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0009

【補正方法】変更

【補正内容】

【0009】また、電池に万が一の事故が起こり、電池内部でショートしたり、過充電によって電解液が電気分解したり、あるいは外部からの高温に晒されたりしたときに、電池に貯えられたエネルギーが熱として放出される場合がある。このため、市販の電池では、過充電防止、過電流防止、内部温度上昇時のセパレータによるシャットダウンなどの対策が充分に図られているが、非水電解液にも、さらに安全性を向上させることが望まれている。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0010

【補正方法】変更

【補正内容】

【0010】また、ショートや過充電といった電池の誤使用により電池が発熱しないようにリチウムイオン電池には例えば上記のような保護対策が採られているが、発熱の原因となるなる電解液と電極との化学反応そのものを抑制して発熱を防止することができれば、電池の反応性はさらに高いものとなる。この電解液と電極との反応性を低下させることが、電池の安全性を向上するための有効な対策となる。

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0011

【補正方法】変更

【補正内容】

【0011】以上のような事情を鑑み、本発明者らは、 上記課題を達成するべく、鋭意検討したところ、<u>電解液と電極との反応性が発熱速度と相関関係にあること、また特定のフッ素含有芳香族化合物を含む非水溶媒を使用することで発熱速度を低減できることを見出し、本発明を完成するに至った。</u>

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0041

【補正方法】変更

【補正内容】

【0041】なお、最大発熱速度は、発熱反応(本発明では、正極と非水電解液との反応)における、最大の発熱速度を表し、同条件で最大発熱速度を測定した場合、最大発熱速度が小さいものは温度上昇が緩やかで安全である。

THIS PAGE BLANK (USPTO)